

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 342 751 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 10.09.2003 Patentblatt 2003/37

(51) Int CI.7: C08L 21/00

(21) Anmeldenummer: 03004630.4

(22) Anmeldetag: 03.03.2003

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HU IE IT LI LU MC NL PT SE SI SK TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO

(30) Priorität: 08.03.2002 DE 10210314

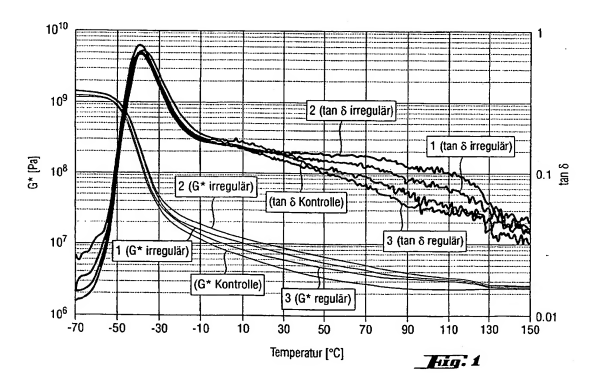
(71) Anmelder: Ticona GmbH 65451 Kelsterbach (DE)

(72) Erfinder:

- Haftka, Stanislaw, Dr.
 46145 Oberhausen (DE)
- Gusik, Meinhard 46147 Oberhausen (DE)
- Ehlers, Jens, Dr.
 46499 Hamminkeln (DE)
- Lüdtke, Kerstin, Dr.
 46499 Hamminkeln (DE)
- (54) Zusammensetzungen, enthaltend Elastomere und Polyethylene hohen Molekulargewichts mit irregulärer Partikelform, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung
- (57) Zusammensetzungen enthaltend Elastomere und Polyethylene hohen Molekulargewichts mit irregulärer Partikelform, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

Beschrieben werden Zusammensetzungen enthaltend mindestens eine Matrix aus Elastomer, welche mindestens eine weitere Phase aus Partikeln irregulärer Gestalt von Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts aufweist.

Die Zusammensetzungen zeichnen sich durch einen hohen Weiterreißwiderstand aus und können beispielsweise als Membranen, Dichtungen, Dämpfungselemente und Transportbänder eingesetzt werden.



Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft mehrphasige Elastomerzusammensetzungen, die Polyethylen-Partikel mit einer speziellen Morphologie enthalten und die sich durch ein besonders rheologisches Verhalten auszeichnen. Solche Zusammensetzungen lassen sich auf vielen Gebieten der Technik einsetzen, beispielsweise als Gummimembranen, Dämpfungselemente, Dichtungen und Transportbänder.

[0002] Polyethylene ultrahohen Molekulargewichts (nachstehend auch UHMW-PE genannt) werden wegen ihrer hervorragender Abriebfestigkeit und ihres Reibungsverhaltens in Kautschukmischungen eingesetzt. Aus der US-A-6,187,420 sind stoßäbsorbierende Elastomermischungen bekannt, die ein kristallines Polyolefin, beispielsweise ein UHMW-PE oder ein Polyethylen niedriger Dichte oder ein Polypropylen, und einen Dien-Kautschuk enthalten. Aus der US-A-4,735,982 sind thermoplastische Kautschukmischungen bekannt, die einen vulkanisierten Kautschuk, ein UHMW-PE und ein abriebfestes Gleitmittel enthalten. Femer beschreibt die US-A-6,202,726 einen pneumatischen Reifen mit ausgewählter Geometrie, der eine Komponente aus Kautschuk und UHMW-PE enthält.

[0003] Es ist auch bekannt, dass Polyethylene hohen Molekulargewichts (nachstehend auch HMW-PE genannt) und ultrahohen Molekulargewichts mit klassischen Kunststoffverarbeitungsmethoden schwer zu bearbeiten bzw. zu verarbeiten sind und dass Partikel aus diesem Material unterschiedliche Formen annehmen können. So weisen beispielsweise klassische UHMW-PE Pulver eine reguläre Morphologie auf, d.h. diese Pulver können näherungsweise durch eine kompakte Kugelgestalt dargestellt werden. Ein Vertreter dieses Typs mit einer regulären oder gar sphärischen Morphologie ist das Produkt Mipelon 220 von MPC (Mitsui Petrochemicals).

[0004] Bei allen bisher bekannt gewordenen Kombinationen von Kautschuken mit HMW-PE bzw. UHMW-PE wurden HMW-PE- bzw. UHMW-PE-Partikel mit einer regulären Morphologie eingesetzt.

[0005] Es sind auch bereits Polyethylene hohen und ultrahohen Molekulargewichts bekannt, die in der Form von Partikeln mit irregulärer Geometrie vorliegen. Diese Produkte zeichnen sich durch eine niedrige Schüttdichte aus und sind üblicherweise porös. Beispiele für derartige Partikel aus UHMW-PE sind in der WO-A-00/18,810 beschrieben.

[0006] Es wurde jetzt gefunden, dass mehrphasige Zusammensetzungen enthaltend Elastomere und Partikel aus Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts mit irregulärer Gestalt sich durch eine Reihe von hervorragenden Eigenschaften, beispielsweise durch ein verbessertes Energiedissipationsverhalten auszeichnen, was sich in einem hohen tan ö Niveau widerspiegelt. Weiterhin wurde beobachtet, dass ein Einsatz von HWM-PE bzw. von UHMW-PE nicht nur bekannterweise die Abriebfestigkeit und Gleitverhalten von Gummi/UHMW-PE Mischungen sondern auch überraschenderweise den Weiterreißwiderstand verbessert. Dieses Verhalten ist insbesondere bei Pulvern mit der irregulären Morphologie zu beobachten.

[0007] Mit der vorliegenden Erfindung werden Zusammensetzungen bereitgestellt, die ein verbessertes rheologisches Verhalten (hohes tan δ Niveau) und einen stark ausgeprägten Weiterreißwiderstand aufweisen.

[0008] Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen enthaltend mindestens eine Elastomer-Matrix, welche mindestens eine weitere Phase aus Partikeln irregulärer Gestalt von Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts aufweist. Die irreguläre Partikelform kann über eine extrem niedrige Schüttdichte und eine entsprechend große spezifische Oberfläche des Polyethylen-Pulvers beschrieben werden.

[0009] Unter dem Begriff "Elastomer" ist im Rahmen dieser Beschreibung ein Polymer mit gummielastischem Verhalten zu verstehen, das vorzugsweise eine Glastemperatur unterhalb der Gebrauchstemperatur aufweist.

[0010] Beispiele für bevorzugte Elastomere sind Acrylat-Kautschuk (ACM), Polyester-Urethan-Kautschuk (AU), bromierter Butyl-Kautschuk (BIIR), Polybutadien (BR), chlorierter Butyl-Kautschuk (CIIR), chloriertes Polyethylen (CM), Epichlorhydrin-Homopolymer (CO), Polychloropren (CR), sulfuriertes Polyethylen (CSM), Ethylen-Acrylat-Kautschuk (EAM), Epichlorhydrin-Copolymere (ECO), Ethylen-Propylen-Copolymere, schwefelvernetzt oder peroxid-vernetzt (EPDM/S, EPDM/P und EPM/P), Polyether-Urethan-Kautschuk (EU), Ethylen-Vinylacetat-Copolymer (EVM), Fluor-Kautschuk (FKM), Fluorsllikon-Kautschuk (FVMQ), hydrierter Nitril-Kautschuk (H-NBR), Butyl-Kautschuk (IIR), vinyl-haltiges Dimethylpolysiloxan (VMQ), Nitril-Kautschuk (NBR), Naturkautschuk (NR, IR), Thioplaste (OT), Polyfluorphosphazene (PNF), Polynorbornen (PNR), Styrol-Butadien-Kautschuk (SBR) und carboxygruppen-haltiger Nitril-Kautschuk (X-NBR).

[0011] Ganz besonders bevorzugt werden Naturkautschuk, EPDM, SBR und NBR eingesetzt.

[0012] Als Polyethylene hohen Molekulargewichts bezeichnet man ein Polyethylen mit einem Molekulargewicht, gemessen viskosimetrisch, von mindestens 3*10⁵ g/Mol, insbesondere von 3*10⁵ bis 1*10⁶ g/Mol. Unter Polyethylenen ultrahohen Molekulargewichts versteht man ein Polyethylen mit einem Molekulargewicht, gemessen viskosimetrisch, von mindestens 1*10⁶ g/Mol, insbesondere von 2,5*10⁶ bis 1*10⁷ g/Mol. Die Methode zur viskosimetrischen Bestimmung des Molekulargewichtes ist zum Beispiel in CZ-Chemische Technik, 4 (1974), S. 129, beschrieben.

[0013] Bevorzugte Beispiele für Polyethylene hohen Molekulargewichts und insbesondere Polyethylene ultrahohen Molekulargewichts sind lineare Polyethylene verschiedenster Form, vorzugsweise jedoch in der Pulverform.

[0014] Bei allen bisher bekannten UHMW-PE - Elastomeranwendungen wurde ein UHMW mit einer regulären Morphologie eingesetzt. Produkte mit einer regulären oder gar sphärischen Morphologie (Mipelon) sind auf dem Markt

erhältlich und werden unter anderem als Additive eingesetzt.

[0015] Neben Partikeln mit einer regulären oder gar sphärischen Morphologie sind darüber hinaus HMWE-PE und UHMWE-PE Partikel bekannt, die sich durch eine spezielle irreguläre Morphologie auszeichnen. Produkte enthaltend diese Partikel zeichnen sich durch eine niedrige Schüttdichte aus von weniger als 0,35 g/cm³, vorzugsweise von 0,01 bis 0,32 g/cm³, insbesondere von 0,10 bis 0,30 g/cm³ und ganz besonders bevorzugt von 0,15 bis 0,28 g/cm³ und haben in der Regel eine poröse Struktur.

[0016] Die erfindungsgemäß eingesetzten Polyolefine hohen oder ultrahohen Molekulargewichts weisen üblicherweise eine mittlere Partikelgröße D_{50} von 1 bis 600 μ m, vorzugsweise von 20 bis 300 um, insbesondere von 30 - 200 μ m auf.

[0017] Die Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Partikel aus Polyolefinen mit hohem oder ultrahohem Molekulargewicht ist beispielsweise in WO-A-00/18,810 oder der DE-A-1,595,666 beschrieben.

[0018] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können weitere in der Technik der Elastomerblends übliche Zusätze enthalten.

[0019] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen kann nach an sich üblichen Verfahren erfolgen.

[0020] Die Erfindung betrifft auch die Herstellung der oben definierten Zusammensetzungen umfassend die Schritte:

- a) Einmischen der Partikel irregulärer Gestalt von Polyolefinen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts in das Elastomer, gegebenenfalls mit weiteren üblichen Elastomer-Additiven, und
- b) Vulkanisation des enthaltenen Gemisches in an sich bekannter Weise.

[0021] Die Konzentration der Partikel irregulärer Gestalt in den Blends beträgt üblicherweise 1-50 phr (parts per 100 parts rubber), vorzugsweise 5 -30 phr, insbesondere 5 - 20 phr.

[0022] Die Partikel irregulärer Gestalt und das Elastomer bilden einen Zweiphasenblend. Die Partikel irregulärer Gestalt befinden sich dabei in der dispergierten Phase. Die erfindungsgemäße Zusammensetzung weist eine hohe Viskosität und Zähigkeit auf, die zu einer verbesserten Weiterreißfestigkeit der Blends führt.

[0023] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen lassen sich auf vielen Gebieten der Technik einsetzen. Bevorzugte Einsatzgebiete sind die Verwendung als Membranen, Dichtungen, Dämpfungselementen und Transportbändern.

30 [0024] Diese Verwendungen sind ebenfalls ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Beispiele

10

15

20

25

40

45

50

55

[0025] Das verbesserte rheologische Verhalten sowie die verbesserte Weiterreißfestigkeit werden in den nachfolgenden Beispielen erläutert, ohne die Erfindung zu begrenzen. Es wurden Mischungen von HMW-PE bzw. UHMW-PE / EPDM bzw. von HMW-PE bzw. UHMW-PE / NBR bzw. von HMW-PE bzw. UHMW-PE / SBR hergestellt. Diese Mischungen sollen die Verwendung von HMW-PE bzw. UHMW-PE in einer Mischung eines Allround-Kautschuks repräsentieren. An den HMW-PE bzw. UHMW-PE / SBR Mischungen werden die vorteilhaften Eigenschaften der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen demonstriert. Als HMW-PE bzw. UHMWE-PE wurden GUR-Typen der Ticona GmbH. eingesetzt.

Mischungsherstellung EPDM - Mischprozess

[0026] Die Mischungen wurden auf einem Laborinnenmischer Werner & Pfleiderer GK1,5 E zweistufig hergestellt (1. Stufe: Grundmischung; 2.Stufe: Einmischen weiterer Mischungsbestandteile)

Mischparameter (Stufe 1)

Mischparameter EPDM

[0027]

Füllgrad75%75%Vortemperierung60°C40°CRotordrehzahl80 U/min40 U/minBatchtemperaturmax. 151 - 156°Cmax.: 117°C

(fortgesetzt)

Mischzyklus	0,0 - 0,5 Minuten; Polymer
	0,5 - 1,5 Minuten: 1/2 Ruß, GUR-Pulver, Zinkoxid, Stearinsäure
	1,5 - 5,0 Minuten: 1/2 Ruß, Weichmacheröl
Gesamtmischzeit	5,0 Minuten (effektiv) - Reinigen und Lüften nach 4,0 Minuten

Mischparameter (Stufe 2)

[0028] Die Grundmischungen wurden bei einer Starttemperatur von 70 °C und einer Rotordrehzahl von 80 - 100 U/ min bis auf eine Temperatur von ca. 130 - 140°C erwärmt. Erst beim Erreichen dieser Temperaturen setzte sich der Stempel, d.h. die Mischungen wurden plastisch und damit verarbeitbar. Dann wurde die Rotordrehzahl auf 60 U/min zurückgenommen und Schwefel/Beschleuniger 45 Sekunden lang eingemischt. Die Temperaturen beim Auswurf der Mischungen lagen bei zwischen. ca. 110 °C und ca. 130 °C, je nach GUR-Typ und - Konzentration. Der K:neterfüllgrad betrug 65%.

Mischungsherstellung SBR bzw. NBR- Mischprozess

[0029] Die Mischungen wurden auf einem Laborinnenmischer Wemer & Pfleiderer GK1,5 E hergestellt. Schwefel und Vulkanisationsbeschleuniger wurden anschließend auf einem Laborwalzwerk zugemischt.

Mischparameter Innenmischer

²⁵ [0030]

30

Füllgrad	75%.
Vortemperierung	40°C
Rotordrehzahl	50 U/min
Batchtemperatur	max. 137 - 138 °C
Mischzyklus	0,0 - 1,0 Minuten; Polymer
	1,0 - 2,5 Minuten: 3/4 Ruß, GUR-Pulver, Zinkoxid, Stearinsäure, Antioxidantien, Cumaronharz
	2,5 - 4,5 Minuten: 1/4 Ruß, Weichmacher (Vestinol AH)
Gesamtmischzeit	4,5 Minuten (effektiv) - Reinigen und Lüften nach 3,5 Minuten

Mischparameter Walzwerk

₁₀ [0031]

45

Walzentemperatur	50°C
Walzendrehzahl	16:20 U/min
Mischzyklus	0,0 - 1,0 Minuten; Grundmischung aus Innenmischer
	1,0 - 5,0 Minuten: Schwefel und Vulkanisationsbeschleuniger

Vulkanisation

[0032] Die Mischungen wurden bei 160°C (SBR und NBR) bzw. 170°C (EPDM) vulkanisiert. Die Vulkanisationszeiten betrugen t₉₀ + 1 Minute je mm Prüfkörperdicke.

Rezepturen EPDM

[0033] Es wurde eine 65 Shore-A Standardmischung mit einem auf Nitrosaminfreiheit eingestellten Beschleunigungssystem verwendet.

	EPDM Control	EPDM 2126-5	EPDM 2126-10	EPDM 4186-5	EPDM 4186-10
EPDM, 55% Ethylen, 4% ENB	100,0	100,0	100,0	100,0	100,0
GUR2126	-	5,0	10,0	-	-
GUR4186	-	-	-	5,0	10,0
Ruß N 550	100,0	100,0	100,0	100,0	100,0
Zinkoxid RS	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
Stearinsäure	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Weichmacher, paraffinisch	50,0	50,0	50,0	50,0	50,0
Schwefel 95 % ig	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
BeschleunigerDTDC	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Beschleuniger ZTDP	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2
Beschleuniger MBT	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
Beschleuniger CBS	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0

Rezepturen SBR

[0034]

	SBR Control	SBR 2126-5	SBR 2126-10	SBR 2126-20
E-SBR, 23% Styrol, 37,5 phr arom.Mineralöl	137,5	137,5	137,5	137,5
GUR2126	-	5,0	10,0	20,0
Ruß N 234	50,0	50,0	50,0	50,0
Zinkoxid RS	3,0	3,0	3,0	3,0
Stearinsäure	2,0	2,0	2,0	2,0
ASM*) 6PPD	2,0	2,0	2,0	2,0
ASM") TMQ	1,0	1,0	1,0	1,0
Lichtschutzmikrowachs	2,0	2,0	2,0	2,0
Schwefel	1,75	1,75	1,75	1,75
Beschleuniger CBS	1,0	1,0	1,0	1,0
Beschleuniger DPG	0,4	0,4	0,4	0,4

^{*)} ASM = Alterungsschutzmittel

	SBR Control	SBR 2126-5	SBR 2126-10	SBR 2126-20
SBR1712	137,5	137,5	137,5	137,5
GUR4186	5,0	10,0	20,0	+
GUR4150	-	-	-	10,00
Ruß N 234	50,0	50,0	50,0	50,0
Zinkoxid RS	3,0	3,0	3,0	3,0
Stearinsäure	2,0	2,0	2,0	2,0

(fortgesetzt)

	SBR Control	SBR 2126-5	SBR 2126-10	SBR 2126-20
ASM*) 6PPD	2,0	2,0	2,0	2,0
ASM*) TMQ	1,0	1,0	1,0	1,0
Lichtschutzmikrowachs	2,0	2,0	2,0	2,0
Schwefel	1,75	1,75	1,75	1,75
Beschleuniger CBS	1,0	1,0	1,0	1,0
Beschleuniger DPG	0,4	0,4	0,4	0,4

^{*)} ASM = Alterungsschutzmittel

Rezeptur NBR

[0035]

10

15

20

25

30

35

40

50

	NBR Control	NBR 2126-10	NBR 4186-10
NBR, 33% Acrylnitril	100,0	100,0	100,0
GUR2126	-	10,0	-
GUR4186	-	-	10,0
Ruß N 330	40,0	40,0	40,0
Zinkoxid	1 5,0	5,0	5,0
Stearinsäure	1,0	1,0	1,0
ASM*)ZMMBI	1,0	1,0	1,0
ASM*) subst. Phenylamin	1,0	1,0	1,0
Cumaronharz 75	5,0	5,0	5,0
Weichmacher DOP	10,0	10,0	10,0
Schwefel, unlöslich	1,5	1,5	1,5
Beschleuniger MBTS	1,8	1,8	1,8
Beschleuniger DPG	0,5	0,5	0,5
ASM = Alterungsschutz	zmittel		

Beispiel 1: Weiterreißwiderstand der SBR/GUR Mischungen

[0036] An oben beschriebenen Blends wurden GUR Typen mit irregulärer Morphologie und GUR Typen mit einer regulären Morphologie verwendet. Die Produkte unterschieden sich auch durch die mittlere Partikelgröße und das Molekulargewicht. An allen Mischungen wurde der Weiterreißwiderstand nach DIN 53507 A gemessen.

[0037] Die nachfolgende Tabelle listet die Eigenschaften der Partikel sowie die Messergebnisse auf

GUR	Kein	Type 1	Type 2	Type 3	Type 4	Type 5	Type 6
Morphologie	-	regulär	regulär	irregulär	irregulār	irregulär	irregulär
D ₅₀ (μm)	-	60	130	30	60	120	120
M _w (g/mol)	-	6 Mio.	6 Mio.	4 Mio.	4 Mio.	4 Mio.	0,25Mio.
Schüttdichte BD (g/ cm ³)	-	0,42	0,42	0,26	0,24	0,24	0,24
Weiterreißwiderstand (N/mm)	11,5 ± 0,2	16,4 ± 0,7	16,8 ± 0,7	20,5 ± 1,0	19,2 ± 1,0	20,0 ± 0,9	18,0.± 2,3

[0038] Die Zunahme des statischen Weiterreißwiderstands bei den irregulären GUR-Typen kann durch einen Spannungsabbau erklärt werden, da bei Auftreffen des Risses an den GUR-Partikeln die Spannungen aufgeteilt werden. Der Effekt der Erhöhung des Weiterreißwiderstandes ist wiederum bei den irregulären GUR-Typen am ausgeprägtesten. Dieses ist wahrscheinlich durch großes Partikelvolumen dieser Produkte bedingt.

[0039] Beispiel 2. Verbesserte Energiedissipation der SBR / GUR Mischungen mit 30 um MPS (middle particle size) [0040] An SBR/GUR Mischungen mit unterschiedlichen GUR Morphologie (Partikel regulärer und irregulärer Gestalt) wurden dynamische Schubmodulmessungen bei einer Frequenz von 1 Hz und einer Verformung von 0,5 % in Abhängigkeit der Temperatur durchgeführt. Die Temperaturabhängigkeiten der Schubmoduli und Verlustwinkel (tan δ) ausgewählter Compounds sind in der Figur 1 dargestellt.

[0041] Bei Verwendung von GUR Partikeln regulärer Gestalt (Kurven 3) konnte neben der Modulerhöhung gegenüber der Kontrollmischung keine ausgeprägte Auswirkung auf das Dämpfungsverhalten (tan δ) festgestellt werden.

[0042] Werden GUR Partikel irregulärer Gestalt verwendet, so rief bereits eine Konzentration von 10 phr, neben der Modulerhöhung, eine Zunahme von tan δ im Temperaturbereich von 30 - 120°C hervor (vergl. Kurve 1). Das dieser Effekt als systematisch einzustufen ist, wurde durch den Verlauf der tan δ -Kurve des 20 phr Vulkanisates deutlich (vergl. Kurve 2). Der tan δ Verlauf wurde adäquat der Konzentrationsverdoppelung angehoben. Der Grund für dieses unterschiedliche Verhalten liegt in der unterschiedlichen Morphologie und unterschiedlichen Kompressibilität des GUR Pulvers mit irregulären Morphologie. Durch die poröse Komstruktur ist das GUR mit Partikeln irregulärer Gestalt als Blendkomponente bei einer dynamischen Beanspruchung in der Lage, Energie aufzunehmen, was sich in einem zusätzlichen, breiten tan δ Maximum widerspiegelt. Dieses Verhalten ist bei Produkten mit unterschiedlicher Partikelgröße unterschiedlich ausgeprägt.

Patentansprüche

15

20

25

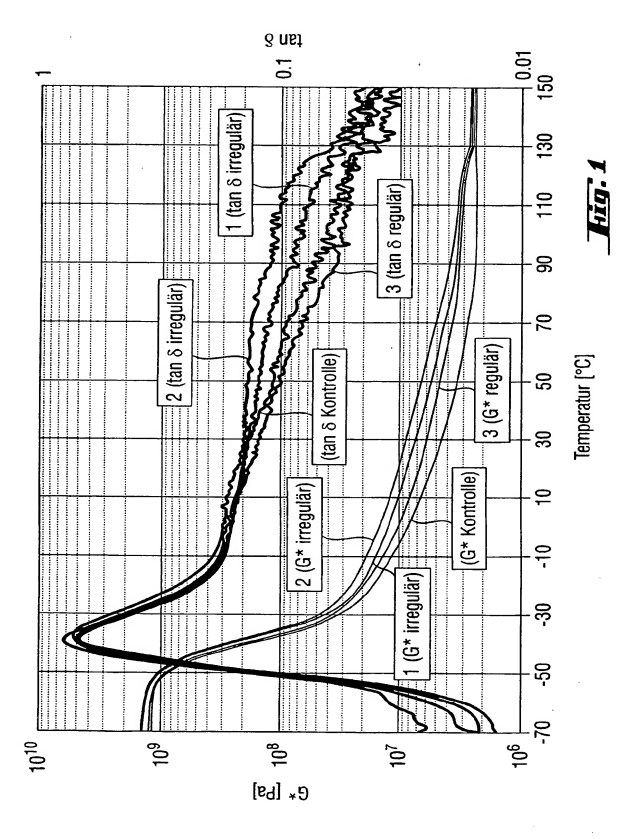
30

35

40

50

- Zusammensetzungen enthaltend mindestens eine Elastomer-Matrix, welche mindestens eine weitere Phase aus Partikeln irregulärer Gestalt von Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts aufweist.
- Zusammensetzungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Elastomere ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Acrylat-Kautschuk (ACM), Polyester-Urethan-Kautschuk (AU), bromiertem Butyl-Kautschuk (BIIR), Polybutadien (BR), chloriertem Butyl-Kautschuk (CIIR), chloriertem Polyethylen (CM), Epichlorhydrin-Homopolymer (CO), Pciychloropren (CR), sulfuriertem Polyethylen (CSM), Ethylen-Acrylat-Kautschuk (EAM), Epichlorhydrin-Copolymeren (ECO), Ethylen-Propylen-Copolymeren, schwefelvernetzt oder peroxid-vemetzt (EPDM/S, EPDM/P und EPM/P), Polyether-Urethan-Kautschuk (EU), Ethylen-Vinylacetat-Copolymeren (EVM), Fluor-Kautschuk (FKM), Fluorsilikon-Kautschuk (FVMQ), hydriertem Nitril-Kautschuk (H-NBR), Butyl-Kautschuk (IIR), vinylhaltigem Dimethylpolysiloxan (VMQ), Nitril-Kautschuk (NBR), Naturkautschuk (NR, IR), Thioplasten (OT), Polyfluorphosphazenen (PNF), Polynorbornen (PNR), Styrol-Butadien-Kautschuk (SBR) und carboxygruppen-haltigem Nitril-Kautschuk (X-NBR).
- 3. Zusammensetzungen nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Elastomere ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Naturkautschuk, EPDM, SBR und NBR.
- 4. Zusammensetzungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Polyethylen ein Polyethylen ultrahohen Molekulargewichts (UHMW-PE) ist.
- Zusammensetzungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass diese irreguläre Partikel mit einer porösen Struktur enthalten, die eine Schüttdichte von weniger als 0,35 g/cm³ aufweisen.
 - 6. Zusammensetzungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass diese irreguläre Partikel enthalten, die eine Partikelgröße von 1 bis 600 μm, vorzugsweise von 20 bis 300 μm, insbesondere von 30 - 200 μm aufweisen.
 - 7. Verfahren zur Herstellung der Zusammensetzungen nach Anspruch 1 umfassend die Schritte:
 - a) Einmischen der Partikel irregulärer Gestalt von Polyethylen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts in ein Elastomer, gegebenenfalls mit weiteren üblichen Elastomer-Additiven, und
 - b) Vulkanisation des enthaltenen Gemisches in an sich bekannter Weise.
 - Verwendung der Zusammensetzungen nach Anspruch 1 als Membranen, Dichtungen, D\u00e4mpfungselemente und Transportb\u00e4nder.





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 03 00 4630

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE				
Kategorie	Kennzeichnung des Doku der maßgebliche	ments mit Angabe, soweit en Teile	erforderlich,	Betrifft Anspruch		KATION DER UNG (InLCL7)
о,х Y	EP 1 038 697 A (GO 27. September 2000 * das ganze Dokume	(2000-09-27) -	1	1-4,6,7 5,8	C08L21	/00
ľ	EP 0 645 403 A (HO 29. März 1995 (1999 * Seite 1, Zeile 1	5-03-29)		5		
	WO 00 18809 A (EHL (DE); HAFTKA STANI 6. April 2000 (2000 * das ganze Dokumen	SLAW (DE); WANG 9-04-06)	A GMBH LOUIS ()	5		
,Υ	WO 00 18810 A (EHLI (DE); BARTH CHRIST 6. April 2000 (2000 * das ganze Dokumer	IANE (DE); HAFT 9-04-06)	A GMBH KA STANI)	5		
ĺ	WO 85 04365 A (HOEC 10. Oktober 1985 (: * Seite 1, Zeile 7	1985-10-10)	N)	8	RECHER SACHGE COSL	CHIERTE BIETE (Int.Ct.7)
	liegende Recherchenbericht wur Recherchenort	rde für alle Patentansprüd Abechlußdatum di			Profer	
	MÜNCHEN	16. Mai	2003	Van	Golde,	L
X : von b Y : von b ander A : techn O : nichts	FEGORIE DER GENANNTEN DOKL esonderer Bedeutung allein betracht esonderer Bedeutung in Verbindung en Veröffentlichung derselben Kateg ologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung thenliteratur	et n mit einer D:i orie L:e	ler Erfindung zugrut ulteres Patentdokur ach dern Anmelded n der Anmeldung ar us anderen Gründe Altglied der gleicher Ockument	nent, das jedoot latum veröffentl ngeführtes Doki en angeführtes (n erst am oder icht worden ist ument Ockument	

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 03 00 4630

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

16-05-2003

	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfami	der lie	Datum der Veröffentlichung
	EP 1038697	A	27-09-2000	US BR DE EP JP US	6202726 0001297 60001512 1038697 2000289415 6539996	A D1 A1 A	20-03-2001 16-01-2001 10-04-2003 27-09-2000 17-10-2000 01-04-2003
	EP 0645403	A	29-03-1995	DE AT BR CZ DE EP ES JP RU SG US	4332786 155497 9403795 1106025 9402306 59403367 0645403 2106425 2635937 7149831 2143440 44813 5587440	T A A,B A3 D1 A1 T3 B2 A C1 A1	30-03-1995 15-08-1997 30-05-1995 02-08-1995 12-04-1995 21-08-1997 29-03-1995 01-11-1997 30-07-1997 13-06-1995 27-12-1999 19-12-1997 24-12-1996
	WO 0018809	A	06-04-2000	DE AU BR CA CN WO EP JP	19843858 6195399 9913911 2344861 1319106 0018809 1124860 2002525399	A A	06-04-2000 17-04-2000 23-10-2001 06-04-2000 24-10-2001 06-04-2000 22-08-2001 13-08-2002
	WO 0018810	A	06-04-2000	DE AU BR CA CN WO EP JP	19844167 6087199 9913931 2344860 1319108 0018810 1117706 2002525400	A A A1 T A2	06-04-2000 17-04-2000 23-10-2001 06-04-2000 24-10-2001 06-04-2000 25-07-2001 13-08-2002
EPO FORM POS61	WO 8504365	A	10-10-1985	CA DE EP JP JP WO	1247795 3580331 0175769 5033643 61501695 8504365	D1	27-12-1988 06-12-1990 02-04-1986 20-05-1993 14-08-1986 10-10-1985
L			·				

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang: siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82